WELTORGANISATION FÜR GEISTIGES EIGENTUM



Internationales Büro INTERNATIONALE ANMELDUNG VERÖFFENTLICHT NACH DEM VERTRAG ÜBER DIE INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM GEBIET DES PATENTWESENS (PCT)

(51) Internati nale Patentklassifikati n 5:

C12N 5/00, A61K 39/12

(11) Internati nale Veröffentlichungsnummer:

WO 91/09935

(43) Internationales **A1** Veröffentlichungsdatum:

11. Juli 1991 (11.07.91)

(21) Internationales Aktenzeichen:

PCT/AT90/00128

(22) Internationales Anmeldedatum:

21. Dezember 1990 (21.12.90)

(30) Prioritätsdaten: A 2928/89

22. Dezember 1989 (22.12.89) AT

(71) Anmelder (für alle Bestimmungsstaaten ausser US): IMMU-NO AKTIENGESELLSCHAFT [AT/AT]; Industrie-straße 67, A-1221 Wien (AT).

(72) Erfinder; und

(72) Erfinder; und
(75) Erfinder/Anmelder (nur für US): MUNDT, Wolfgang [AT/AT]; Florianigasse 57/6, A-1080 Wien (AT). BARRETT, Noel [IE/AT]; Steinwandgasse 6A, A-3400 Klosterneuburg/Weidling (AT). DORNER, Friedrich [AT/AT]; Peterlinigasse 17, A-1230 Wien (AT). EIBL, Johann [AT/AT]; Gustav Tschermakgasse 2, A-1180 Wien (AT).

(74) Anwalt: WOLFRAM, Gustav; Schwindgasse 7, P.O. Box 205, A-1041 Wien (AT).

(81) Bestimmungsstaaten: AT (europäisches Patent), BE (europäisches Patent), CA, CH (europäisches Patent), DE (europäisches Patent), DK (europäisches Patent), ES (europäisches Patent), FI, FR (europäisches Patent), GB (europäisches Patent), GR (europäisches Patent), HU, IT (europäisches Patent), JP, LU (europäisches Patent), NL (europäisches Patent), NO, SE (europäisches tent), SU, US.

Veröffentlicht

Mit internationalem Recherchenbericht.

(54) Title: MATRIX WITH ADHERENTLY BOUND CELLS AND PROCESS FOR PRODUCING VIRUSES/VIRUS AN-**TIGENS**

(54) Bezeichnung: MATRIX MIT DARAN ADHÄRENT GEBUNDENEN ZELLEN, SOWIE VERFAHREN ZUR PRO-**DUKTION VON VIRUS/VIRUSANTIGEN**

(57) Abstract

A matrix or substrate bears adherently bound human or animal cells infected with a virus. It has been shown that surface dependent cells useful for virus multiplication remain adherently bound to a matrix even when infected with a virus, produce virus antigens over a relatively long period of time and release them in the culture medium. In order to produce early Summer meningo-encephalitis (FSME) virus antigens by cultivating the FSME virus in cell cultures, a surface dependent permanent cell line, preferably the vero-cell line ATTC CCL 81, is inoculated with the FSME virus and the cells are bound to substrates and kept in a non lytic serum free system in conditions that ensure cellular growth, so that antigens are produced. The antigen-containing medium is then separated from the substrate bound cells and processed in a known manner by concentration, inactivation and purification until a galenically acceptable composition is obtained.

(57) Zusammenfassung

Die Erfindung besteht in einer Matrix, also einem Trägermaterial, mit daran adhärent gebundenen menschlichen oder tierischen Zellen, wobei die Zellen mit Virus infiziert sind. Es hat sich gezeigt, daß oberflächenabhängige Zellen, die zur Virusvermehrung geeignet sind, selbst in virusinfiziertem Zustand an einer Matrix adhärent gebunden bleiben, über relativ lange Zeit kontinuierlich Virusantigen produzieren und in das Kulturmedium abgeben. Zur Produktion von Frühsommer-Meningoenzephalitis-(FSME)-Virus-Antigen durch Züchten des FSME-Virus in Zellkulturen wird eine oberflächenabhängige permanente Zellinie, vorzugsweise die Vero-Zellinie ATTC CCL 81, mit dem FSME-Virus beimpft und die Zellen unter Aufrechterhaltung des Zellwachstums in einem nicht-lytischen serumfreien System an Trägern gebunden gehalten, um eine Antigenbildung aufrecht zu erhalten, worauf das antigenhältige Medium von den trägergebundenen Zellen getrennt und in bekannter Weise durch Aufkonzentrieren, Inaktivieren und Reinigen zu einem galenisch akzeptablen Präparat aufgearbeitet wird.

LEDIGLICH ZUR INFORMATION

Code, die zur Identifizierung von PCT-Vertragsstaaten auf den Kopfbögen der Schriften, die internationale Anmeldungen gemäss dem PCT veröffentlichen.

AT	Österreich	ES	Spanien	ML	Mali
ΑU	Australien	FI	Finnland	MN	Mongolei
BB	Barbados	FR	Frankreich	MR	Mauritanien
BE	Belgien	GA	Gabon	MW	Malawi ·
BF	Burkina Faso	GB	Vereinigtes Königreich	NL	Niederlande
- BG	Bulgarien .	GN	Guinca	NO ·	Norwegen
BJ	Benin	GR	Griechenland	PL	Polen
BR	Brasilien	HU	Ungarn	RO	Rumānica
CA	Kanada	IT	Italien	SD	Sudan .
CF	Zentrale Afrikanische Republik	JP	Japan	SE	Schweden
CG	Kongo	KP	Demokratische Volksrepublik Korea	SN	Senegal
CH	Schweiz	·KR	Republik Korca	รบ	Soviet Union
CI	Côte d'Ivoire	L	Liechtenstein	TD	Tschad
CM	Kamerun	LK	Sri Lanka	TG	Togo
cs	Tschechoslowakei	LU	Luxemburg	US	Vereinigte Staaten von Amerika
DE	Deutschland	MC	Monaco		
DK	Dänemark	MG	Madagaskar		

Matrix mit daran adhärent gebundenen Zellen, sowie Verfahren zur Produktion von Virus/Virusantigen

Die Erfindung betrifft eine Matrix mit daran adhärent gebundenen menschlichen oder tierischen Zellen, sowie ein Verfahren zur Produktion von Virus/Virusantigen, insbesondere von Frühsommer-Meningoenzephalitis-(FSME)-Virus-Antigen.

Infektionen mit dem Virus der Frühsommer-Meningoenzephalitis (FSME) werden seit dem 2. Weltkrieg in Europa beobachtet. In Österreich, in Süddeutschland und in der Tschechoslowakei werden jedes Jahr mehrere hundert Patienten aufgrund einer FSME-Infektion stationär behandelt.

Das FSME-Virus wird der Familie der Flaviviren zugeordnet, der früheren serologischen Gruppe B der Arboviren, die einen Genus der Virusfamilie Togaviridae darstellt.

Gegen eines der wichtigsten und häufigsten Enzephalitis-Erreger beim Menschen, das Japanische Encephalitis-B-Virus, gibt es seit längerer Zeit Totimpfstoffe. Diese Totimpfstoffe werden aus dem Gehirn infizierter Mäuse gewonnen, gereinigt, und sind als sicher und wirksam anerkannt (Hoke et al., N.Engl.J.Med., 319, 608 (1988)).

Seit dem Jahr 1976 ist ein Impfstoff gegen FSME verfügbar und von den Gesundheitsbehörden zugelassen. Zur Herstellung dieses Impfstoffes wird das Virus im Gehirn infizierter Baby-Mäuse angezüchtet, in Hühnerembryonalzellen vermehrt, mit Formalin inaktiviert und dann einem effizienten Reinigungsverfahren unterworfen (Heinz et al., J.Med.Virol., $\underline{6}$, 103 (1980)).

In der Literatur werden eine Reihe von Möglichkeiten zur Vermehrung von Arboviren im Hinblick auf eine mögliche Impfstoffherstellung beschrieben. Die heute am meisten verwendete Methode ist die Beimpfung von Hühnerembryonalfibroblasten mit einem aus dem Maushirn gewonnenen FSME-Saatvirus und die Kultivierung der beimpften Zellen. Diese Methode erfordert eine aufwendige Reinigung des Antigens, um komplexes, heterologes biologisches Material zu entfernen und um bei wiederholter Verabreichung von daraus gewonnenen Impfstoffdosen einen sensitivierenden Effekt bei den Impflingen zu vermeiden.

Für die Bereitstellung der Hühnerembryonalzellen muß von SPF(= specific pathogen free)-Eiern ausgegangen werden. Diese SPF-Eier müssen zur Aufrechterhaltung ihres SPF-Status vor jeder Verwendung einer Vielzahl von langwierigen Untersuchungen unterzogen werden.

Weiters zeigen Hühnerembryonalzellkulturen nur geringe Generationszahlen bei der Weiterzucht, wodurch der Chargengröße Grenzen gesetzt sind, ein schwieriges Sterilhalten der Primärkulturanzucht und keine Konstanz der Qualität der primären Zellen in bezug auf Virusvermehrung und Antigenproduktion.

Diese Nachteile bestehen nicht nur bei den Verfahren zur Produktion von FSME-Virusantigen, sondern bei der Antigenherstellung ganz allgemein.

Die Erfindung stellt sich die Aufgabe, die Produktion von Virus/Virusantigen, insbesondere von FSME-Virus/Virusantigen, so zu verbessern, daß die oben genannten Nachteile beseitigt werden und ein Verfahren zur Züchtung von Virus/Virusantigen in Zellkulturen zur Verfügung zu stellen, das insbesondere eine Produktion im großtechnischen Maßstab erlaubt, wobei gleichzeitig die Kultur auf einfache Weise steril gehalten werden kann. Weiters soll die Abgabe unerwünschter zellulärer Proteine in den Kulturüberstand minimiert werden.

Zur Lösung der beschriebenen Aufgabe wird eine Matrix zur Verfügung gestellt, d.h. ein Trägermaterial, mit daran adhärent gebundenen menschlichen oder tierischen Zellen, wobei die Zellen mit Virus infiziert sind. Die Erfindung beruht auf der Erkenntnis, daß oberflächenabhängige Zellen, die zur Virusvermehrung geeignet sind, selbst in virusinfiziertem Zustand an einer Matrix adhärent gebunden bleiben, über relativ lange Zeit kontinuierlich Virusantigen produzieren und in das Kulturmedium abgeben.

Es ist möglich, die mit infizierten Zellen beladene erfindungsgemäße Matrix einige Tage bei einer Temperatur zwischen 0°C und 8°C aufzubewahren, also unter Bedingungen, bei denen der Zellmetabolismus und damit die Virusproduktion unterbunden sind. Eine derartig aufbewahrte Matrix kann in der Folge problemlos durch Einbringen in ein Kulturmedium und Einstellen der jeweiligen Kultivierungsbedingungen zur Virusantigenproduktion verwendet werden. Die erfindungsgemäße Matrix stellt somit eine Ausgangskultur dar, die mit konstanter Qualität und Aktivität auf Vorrat produziert werden kann, deren Zustand hinsichtlich Sterilität leicht überprüfbar ist und die jederzeit zur Virusantigenproduktion herangezogen werden kann.

Die Bindung der antigenproduzierenden Zellen an den Träger gestattet weiters eine überaus einfache Handhabung der virusinfizierten und produktionsbereiten Zellen. So ist es beispielsweise möglich, die Virus/Virusantigenproduktion kontinuierlich in einem Perfusionsreaktor durchzuführen. Die Abtrennung der Zellen vom antigenhältigen Medium wird durch ihre Bindung an die Matrix wesentlich erleichtert, wodurch die erfindungsgemäße Matrix die Produktion von Virus/Virusantigen im großtechnischen Maßstab vereinfacht.

4

Eine bevorzugte Ausführungsform der erfindungsgemäßen Matrix besteht darin, daß als adhärent gebundene Zell n Vero-Zellen ATTC CCL 81 vorgesehen sind, welche vorzugsweise zur Produktion von Frühsommer-Meningo-enzephalitis-(FSME)-Virus-Antigen vorgesehen sind und daher mit FSME-Virus infiziert sind.

Die an der Matrix adhärent gebundenen Zellen können aber auch mit Flavivirus oder mit Arenavirus infiziert sein.

Als Material für die Matrix hat sich Glas, quervernetztes Dextran, Gelatine oder Kunststoff als gut geeignet erwiesen, wobei die Matrix am besten als Microcarrier ausgebildet ist, dessen Teilchendurchmesser vorzugsweise im Bereich zwischen $100\mu\text{m}$ und $3000\mu\text{m}$ liegt. Diese Microcarrier können eine glatte Oberfläche oder eine poröse Strukturierung aufweisen.

Eine weitere zweckmäßige Ausführungsform der erfindungsgemäßen Matrix ist dadurch gekennzeichnet, daß an ihrer Oberfläche pro cm^2 zwischen $1x10^5$ und $4x10^5$ Zellen adhärent gebunden sind.

Die Erfindung betrifft auch ein Verfahren zur Produktion von Frühsommer-Meningoenzephalitis-(FSME)-Virus-Antigen unter Verwendung der erfindungsgemäßen Matrix, das dadurch gekennzeichnet ist, daß oberflächenabhängige permanente Zellen, vorzugsweise die Vero-Zellen ATTC CCL 81, mit dem FSME-Virus beimpft werden und die Zellen in einem serumfreien Medium unter Aufrechterhaltung ihrer Lebensfähigkeit an einer Matrix adhärent gebunden gehalten werden, um eine Antigenbildung und eine Antigenabgabe an das Medium aufrecht zu erhalten, worauf das antigenhältige Medium von den trägergebundenen Zellen getrennt und in bekannter Weise durch Aufkonzentrieren, Inaktivieren und Reinigen zu einem galenisch akzeptablen Präparat aufgearbeitet wird.

Die Verozellinie ATTC CCL 81 wird aus dem Nierengewebe der grünen Meerkatze (Cercopithecus aethiops) gewonnen und kann in serumfreiem Medium metabolisch aktiv gehalten werden. Für eine solche permanente Zellinie wird eine Muttersaatzellbank und eine Arbeitssaatzellbank einmal angelegt und alle Untersuchungen auf kontaminierende Substanzen durchgeführt. Diese permanente Zellinie ist somit genau charakterisierbar nicht nur im Hinblick auf Freiheit von kontaminierenden Mikroorganismen, sondern auch auf Wachstumsverhalten, Anzucht, Vermehrungsverhalten und – wenn einmal optimiert – als konstant zu betrachten.

Beim erfindungsgemäßen Verfahren werden vorzugsweise Verozellen verwendet, die auf Microcarriern gebunden sind.

Dadurch kann eine hohe Zelldichte erreicht werden, die bei
den bisher benutzten primären Zellkulturen weder in Rouxflaschen noch in Suspension erreichbar war und eine erhebliche Ausbeutesteigerung an Virus und an Virusantigen pro
Fermentationsvolumen ermöglicht.

Eine vorteilhafte Ausgestaltung des erfindungsgemäßen Verfahrens besteht darin, daß die Virusvermehrung und Antigenbildung in einem kontinuierlich betriebenen Perfusionsreaktor während einer Dauer von mindestens 5 Tagen, bei einer Temperatur zwischen 34 und 37°C, durchgeführt wird, wobei die Perfusion mit einer Perfusionsrate von 0,3 bis 10 v/v/Tag durchgeführt werden kann. Im Perfusionsreaktor kann weiters eine eine Zelldichte von 2 x 10° bis 2 x 10° Zellen pro Liter Fermentationsvolumen, letztere bei einem Fließbett-Fermenter, vorgesehen werden.

Die erfindungsgemäße Virusvermehrung in einer Perfusionskultur ermöglicht eine im Vergleich zu einer chargenweisen Kultivierung wesentliche Verkürzung der durch die Perfusionsrate vorgegebenen Verweilzeit des Virus- und des Virusantigens im Medium. Durch die kürzere Verweilzeit kommt es zu einer weit geringeren thermischen Inaktivierung und damit zu

einer höheren Produktivität des erfindungsgemäßen Verfahrens. So kann im Perfusionsmedium eine Antigenkonzentration von 1 bis 10 μ g/ml erreicht und aufrecht erhalten werden.

Beim erfindungsgemäßen Verfahren können auf einfache Weise die zur Kultivierung optimalen Bedingungen eingestellt werden. Außerdem sind zur Durchführung wesentlich geringere Manipulationen erforderlich als bei allen bekannten Verfahren, was eine größere Sicherheit im Umgang mit dem infektiösem Material bedeutet und ein kontinuierliches rasches Aufarbeiten des Virus und der Virusantigene aus dem Kulturmedium ermöglicht.

Die Herstellung des Virusinokulums, die Anzucht der Zellen für die Virus- bzw. Virusantigenproduktion und die eigentliche Virus- bzw. Virusantigenproduktion werden nachstehend näher beschrieben.

1. Virusinokulum

Zellen (z.B. Vero ATTC CCL 81) werden in Rollerflaschen bei 37°C bis zur Konfluenz angezüchtet und mit 1 ml einer Saatvirussupension infiziert. Ab dem 2. Tag nach Infektion wird täglich ein halber Medienwechsel mit serumfreiem Medium durchgeführt. Die Medienüberstände vom 4. bis zum 8. Tag enthalten 2-5 x 10° p.f.u. pro ml und werden bis zu ihrer Verwendung als Virusinokulum bei -20°C gelagert.

2. Anzucht der Zellen für Virus/Virusantigenproduktion

Ausgehend von den in Flüssigstickstoff gelagerten ATTC CCL 81 Arbeitssaatzellen, wird eine Vermehrung dieser Zellen in Gewebekulturflaschen durchgeführt bis eine Zellmenge erreicht ist, die es erlaubt, einen Fermenter zu inokulieren. Die weitere Kultivierung der Zellen erfolgt in Fermentationsgefäßen bei 37°C, wobei man den adhärent wachsenden Arbeitssaatzellen möglichst viel Oberfläche zum Anhaften zur

Verfügung stellen soll. Solche großen Oberflächen bieten sich in der Verwendung von Rollerflaschen aus Glas oder Polystyrol oder in der Verwendung von Microcarriern (MC) an. Am besten sind MC aus quervernetztem Dextran mit einer Größe zwischen 170µm und 250µm geeignet.

Die mit Saatzellen beladenen MC werden bei 37°C kultiviert bis eine Zelldichte von 1.105 - 4.105 Zellen pro cm² erreicht ist. Diese Zelldichte ist im allgemeinen nach sechs Tagen erreicht. Während der Kultivierung kommt es zu einer vollständigen Überwachsung der Microcarrier mit Zellen, wobei schließlich einzelne Microcarrier über den auf ihrer Oberfläche haftenden Zellrasen miteinander zur Gruppen verwachsen können.

3. Virus/Virusantigenproduktion

Nachdem die angegebene Zelldichte erreicht wurde, werden zur Herstellung der erfindungsgemäßen Matrix die am MC gebundenen Zellen mit dem Virusinokulum infiziert (1-0,01 pfu/Zelle, bevorzugt 0,1 pfu/Zelle). Die erfindungsgemäße Matrix kann einige Tage bei einer Temperatur zwischen 0°C und 8°C gelagert werden oder sofort zur Virusantigenproduktion verwendet werden.

Zur Antigenproduktion werden die mit infizierten Zellen beladenen MC in einen Perfusionsreaktor eingebracht. Ab diesem Zeitpunkt der Virusinfektion wird in der Kultur nur serumfreies Medium verwendet, das kontinuierlich durch den Perfusionsreaktor gepumpt wird, während die auf den Microcarriern kultivierten Zellen mittels einer Rückhaltevorrichtung im Reaktor zurückgehalten werden. Im ablaufenden Kulturmedium befindet sich ab dem 2. Tag nach Infektion Virusantigen in hoher Konzentration und kann mindestens 10 Tage daraus kontinuierlich gewonnen werden.

Mit den nachfolgenden Beispielen wird das erfindungsgemäße Verfahren noch weiter erläutert. Die Bestimmung des Virusantigens erfolgte in allen Beispielen mit einem Antigen-ELISA.

Beispiel 1

Vero-Zellen ATCC CCL 81 wurden in einem 6-1-Fermenter auf Microcarrier (Cytodex 3 der Firma Pharmacia) bei 37° C bis zu einer Zellzahl von 2x10° pro ml Kulturmedium (DMEM = Dulbecco's Eagle Medium) kultiviert und

a) mit FSME-Virus (0,1 pfu/Zelle) infiziert und die Virusvermehrung chargenweise durchgeführt

Tabelle 1	•		
Tage nach Infektion	Virus/Virusantigen		
	μg/ml		
2	0,20		
3	0,70		
4	1,60		
5	2,70		
6	4,00		
, 7	3,80		
8	2,90		

Die Produktivität betrug pro 1 Fermentationsvolumen 4mg Virus/Virusantigen.

b) mit FSME-Virus (0,1 pfu/Zelle) infiziert und Kulturmedium (DMEM) kontinuierlich mit 0,5 Volumen/Fermentervolumen/Tag perfundiert 9

Tabelle 2	•. "	
Tage nach	Infektion	Virus/Virusantige
·		μg/ml
2		0,30
3	•	1,60
4		4,50
5	• •	4,50
6		2,50
7		3,20
8		2,90
9		2,50
. 10		2.30

Die Produktivität betrug pro 1 Fermentationsvolumen 13,7 mg Virus/Virusantigen.

c) mit FSME-Virus (0,1 pfu/Zelle) infiziert und Kulturmedium (DMEM) kontinuierlich mit 1 Volumen/Fermentervolumen/Tag perfundiert

Tabelle 3	•
Tage nach Infektion	Virus/Virusantigen
	μg/ml
2	0,45
3	1,40
4	2,00
5	2,00
6	1,70
7	1,60
8	1,10
9	1,10
10	0.90

Die Produktivität betrug pro 1 Fermentationsvolumen 12,4 mg Virus/Virusantigen.

Beispiel 2

Tabelle 4

6

7

8

10

Vero-Zellen (ATCC CCL 81) wurden in einem 40-1-Fermenter auf Microcarrier (Cytodex 3 der Firma Pharmacia) bei 37°C bis zu einer Zellzahl von 2x10° Zellen/ml kultiviert und nach Infektion mit FSME-Virus (0,1 pfu/Zelle) kontinuierlich mit Medium (DMEM) (0,33 Vol/Fermentervolumen/Tag) perfundiert.

•	
Tage nach Infektion	Virus/Virusantigen μ g/ml
2	1,60
3	3,50
4	5,00
5	4,30

Die Produktivität betrug pro 1 Fermentationsvolumen 10,7 mg Virus/Virusantigen.

4,00

2,90

2,70 2,10

2,00

Beispiel 3

Vero-Zellen (ATCC CCL 81) wurden in einem 40-1-Fermenter auf Microcarrier (Cytodex 3 der Firma Pharmacia) bei 37°C bis zu einer Zellzahl von 3x10° Zellen/ml kultiviert und nach Infektion mit FSME-Virus (0,1 pfu/Zelle) kontinuierlich mit Medium (DMEM) (1 Vol/Fermentervolumen/Tag) perfundiert.

Tabelle 5	•
Tage nach Infektion	Virus/Virusantigen
	μg/ml
2	1,10
3 .	3,80
4	3,90
5.	3,00
6	2,30
7	2,20
8	2,00
9	3,15 **)
10	2,30

**) Perfusionsrate wurde auf 0,5 V/Fermentervolumen/Tag reduziert

Die Produktivität betrug pro 1 Fermentationsvolumen 21,7 mg Virus/Virusantigen.

Beispiel 4

Vero-Zellen (ATCC CCL 81) wurden in 150-l-Fermenter auf Microcarrier (Cytodex 3 der Firma Pharmacia) bei 37°C bis 2x10°/ml kultiviert und nach Infektion mit FSME-Virus (0,1 pfu/Zelle) kontinuierlich mit Medium (DMEM) (0,33 Vol/Fermentervolumen/Tag) perfundiert.

Tabelle 6	•
Tage nach Infektion	Virus/Virusantigen µg/ml
	•
2	0,20
3	1,90
4	2,40
5	4,80

Fortsetzung Tabelle 6	
Tage nach Infektion	Virus/Virusantigen μg/ml
6	5,40
7	4,10
8	4,40
9	3,20
10	4 50

Die Produktivität betrug pro 1 Fermentationsvolumen 14,7 mg Virus/Virusantigen.

Patentansprüche:

- 1. Matrix mit daran adhärent gebundenen menschlichen oder tierischen, virusinfizierten Zellen zur Produktion von Virus/Virusantigen.
 - 2. Matrix nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß als adhärent gebundene Zellen Vero-Zellen ATTC CCL 81 vorgesehen sind.
 - 3. Matrix nach Anspruch 1 oder 2, dadurch gekennzeichnet, daß die adhärent gebundenen Zellen mit Frühsommer-Meningo-enzephalitis-(FSME)-Virus infiziert sind.
 - 4. Matrix nach Anspruch 1 oder 2, dadurch gekennzeichnet, daß die adhärent gebundenen Zellen mit Flavivirus oder mit Arenavirus infiziert sind.
 - 5. Matrix nach einem der Ansprüche 1 bis 4, dadurch gekennzeichnet, daß sie aus Glas, quervernetztem Dextran, Gelatine oder Kunststoff besteht.
 - 6. Matrix nach Anspruch 5, dadurch gekennzeichnet, daß sie als Microcarrier ausgebildet ist.
 - 7. Matrix nach einem oder mehreren der Ansprüche 1 bis 6, dadurch gekennzeichnet, daß an ihrer Oberfläche pro cm² zwischen 1x105 und 4x105 Zellen adhärent gebunden sind.
 - 8. Verfahren zur Produktion von Frühsommer-Meningoenzephalitis-(FSME)-Virus-Antigen unter Verwendung einer
 Matrix nach einem der Ansprüche 1 bis 3 oder 5 bis 7,
 dadurch gekennzeichnet, daß oberflächenabhängige permanente
 Zellen, vorzugsweise die Vero-Zellen ATTC CCL 81, mit dem
 FSME-Virus beimpft werden und die Zellen in einem

serumfreien Medium unter Aufrechterhaltung ihrer Lebensfähigkeit an einer Matrix adhärent gebunden gehalten werden, um eine Antigenbildung in den Zellen und eine Antigenabgabe an das Medium aufrecht zu erhalten, worauf das antigenhältige Medium von den trägergebundenen Zellen getrennt und in bekannter Weise durch Aufkonzentrieren, Inaktivieren und Reinigen zu einem galenisch akzeptablen Präparat aufgearbeitet wird.

- 9. Verfahren nach Anspruch 8, dadurch gekennzeichnet, daß die Virusvermehrung und Antigenbildung in einem kontinuierlich betriebenen Perfusionsreaktor während einer Dauer von mindestens 5 Tagen bei einer Temperatur zwischen 34 und 37°C durchgeführt wird.
- 10. Verfahren nach Anspruch 9, dadurch gekennzeichnet, daß die Perfusion mit einer Perfusionsrate von 0,3 bis 10 v/v/Tag durchgeführt wird.
- 11. Verfahren nach Anspruch 9, dadurch gekennzeichnet, daß im Perfusionsreaktor eine Zelldichte von 2 x 10° bis 2 x 10° Zellen pro Liter Fermentationsvolumen, letztere bei einem Fließbett-Fermenter, vorgesehen wird.
- 12. Verfahren nach einem oder mehreren der Ansprüche 8 bis 11, dadurch gekennzeichnet, daß im Medium eine Virus/Virusantigenkonzentration von 1 bis 10 μ g/ml aufrecht erhalten wird.

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

international Application No PCT/AT90/00128

I. CLASSIFICATION F SUBJECT MATTER (if several classification symbols apply, indicate all) 6					
According to International Patent Classification (IPC) or to both National Classification and IPC Int.Cl.5 C12N 5/00, A61K 39/12					
Int	.c1.5	C12N 5/00, A01N			
II. FIELDS	SEARCH	ED Minimum Document	ation Searched 7		
	<u> </u>		lassification Symbols		
Classification	on System				
Int	.c1.5	C12N			
·	ľ	Documentation Searched other th	an Minimum Documentation are Included in the Fields Searched a		
III. DOCL	IMENTS C	ONSIDERED TO BE RELEVANT		i Relevant to Claim No. 13	
Category *	Citati	on of Document, 11 with indication, where appro	opriate, of the relevant passages 12	Relevant to Claim No. 10	
х	GB,	A, 2059991 (PHARMACIA AB) 29 April 1981		1-7	
· ¥		see page 3, lines 20-	-34 ·	8-12	
Y	FR,	A, 2444466 (IMMUNO AGMEDIZINISCHE PRODUKTI see page 1, line 12-	3) 18 July 1980	8-12	
A	GB,	A, 2094832 (DAMON COI 1982	RP.) 22 September		
A	EP,	A, 0066726 (PHARMACIA AB) 15 December 1982	A FINE CHEMICALS		
· A	GB,	A, 2151610 (KMS FUSI	ON) 24 July 1985		
A	EP	A, 0239648 (NAUCHNO- OBIEDINENIE 'BIOLAR' 7 October 1987	PROIZVODSTVENNOE et al)		
	1	·			
1					
		· ·	"T" later document published after	the international filing date	
"A" do	cument defi	s of cited documents: 10 ning the general state of the art which is not be of particular relevance nt but published on or after the international	or priority date and not in concided to understand the princi- invention	ple or theory underlying the	
"L" document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified) "Y" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the complete with one or more other such docu-					
"O" document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means "P" document published prior to the international filing date but later than the priority date claimed document is combined with one or more other such document is combined with one or more other such document is combined with one or more other such document is combined with one or more other such document is combined with one or more other such document is combined with one or more other such document is combined with one or more other such document is combined with one or more other such document is combined with one or more other such document is combined with one or more other such document is combined with one or more other such document.					
	TIFICATIO				
Date of the Actual Completion of the International Search 26 March 1991 (26.03.91) Date of Mailing of this international Search Report 26 April 1991 (26.04.91)					
l		ng Authority	Signature of Authorized Officer	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	
		Patent Office			
1 ""			I .		

Form PCT/ISA/210 (second sheet) (January 1985)

ANNEX TO THE INTERNATIONAL SEARCH REPORT ON INTERNATIONAL PATENT APPLICATION NO.

AT 9000128

SA 42977

This annex lists the patent family members relating to the patent documents cited in the above-mentioned international search report. The members are as contained in the European Patent Office EDP file on 23/04/91

The European Patent Office is in no way liable for these particulars which are merely given for the purpose of information.

	date	member(s)	date
GB-A- 2059991	29-04-81	SE-B- 44511 DE-A,C 303388 FR-A,B 246499 JP-B- 105499 JP-A- 5605198 SE-A- 790757	35 02-04-81 94 20-03-81 92 21-11-89 31 09-05-81
FR-A- 2444466	18-07-80	AT-A- 35816 BE-A- 88073 CH-A- 64423 DE-A,C 295000 GB-A,B 203813 SE-B- 44773 SE-A- 791000 SU-A- 131813	57 25-08-80 32 16-04-80 71 31-07-84 04 03-07-80 79 23-07-80 89 15-12-86 54 23-06-80
GB-A- 2094832	22-09-82	BE-A- 8924 CA-A- 11725 CH-A- 6623 DE-A,C 32090 FR-A,B 25017 JP-C- 13134 JP-A- 572022 JP-B- 600381 SE-B- 4523 SE-A- 82015 US-A- 44952	86 14-08-84 63 30-09-87 98 04-11-82 15 17-09-82 74 28-04-86 89 11-12-82 11 30-08-85 35 23-11-87 14-09-82
EP-A- 0066726	15-12-82	CA-A- 11874 JP-A- 571947 SE-A- 81031	785 30-11-82
GB-A- 2151610	24-07-85	CA-A- 12069 DE-A- 33417 FR-A- 25189 GB-A,B 21120 SE-B- 4528 SE-A- 8300	772 30-05-85 569 24-06-83 377 20-07-83 392 21-12-87

For more details about this annex : see Official Journal of the European Patent Office, No. 12/82

ANNEX TO THE INTERNATIONAL SEARCH REPORT ON INTERNATIONAL PATENT APPLICATION NO.

AT 9000128

SA 42977

This annex lists the patent family members relating to the patent documents cited in the above-mentioned international search report. The members are as contained in the European Patent Office EDP file on 23/04/91

The European Patent Office is in no way liable for these particulars which are merely given for the purpose of information.

Patent document cited in search report	Publication date	Pate me	nt family mber(s)	Publication date
EP-A- 0239648	07-10-87	JP-T- WO-A-	63501474 8702056	09-06-88 09-04-87
				•.
	·			•
•				
* *				
				• •
•				•
			•	
			-	
		•		•
	·			
· ·				
				•
•	•	•		
•	•			
٠			· .	-
				•
			, .	
• .		•		
			. •	
		4*		
	•			
		٠.	·.	
	•			
			•	

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Internationales Aktenzeichen PCT/AT 90/00128

I. KLASSIFIKATION DES ANMELDUNGSGEGENSTANDS (bei mehreren Klassifikationssymbolen sind alle anzugeben)						
Nach der Internationalen Patentklassifikation (IPC) oder nach der nationalen Klassifikation und der IPC						
Int.CI ⁵ C 12 N 5/00, A 61 K 39/12						
II. RECH	ERCHIERTE SACHGEBIETE Recherchierter Mindestprüfstoff ⁷					
141 1411	Viacrifik grinnssymbole					
Klassifikat	ionssystem i Klassifikationsymmetric in Klassifikation in Klassifi					
Int .CI						
	Recherchierte nicht zum Mindestprüfstoff gehörende Veröffentlichungen, soweit diese unter die recherchierten Sachgebiete fallen ⁸					
-						
III. EINSC	HLÄGIGE VERÖFFENTLICHUNGEN ⁹	13				
Art*	Kennzeichnung der Veröffentlichung ¹¹ ,soweit erforderlich unter Angabe der maßgeblichen Teile ¹²	Betr. Anspruch Nr. 13				
х	GB, A, 2059991 (PHARMACIA FINE CHEMICALS AB) 29. April 1981	1-7				
Y	siehe Seite 3, Zeilen 20-34	8-12				
Y	MEDIZINISCHE PRODUKTE) 18. Juli 1980	8-12				
	siehe Seite 1, Zeile 12 - Seite 4, Zeile 14					
A	GB, A, 2094832 (DAMON CORP.) 22. September 1982	: . !				
A	EP, A, 0066726 (PHARMACIA FINE CHEMICALS AB) 15. Dezember 1982					
i i		ļ				
A	GB, A, 2151610 (KMS FUSION) 24. Juli 1985	./.				
"A" Ved def	* Besondere Kategorien von angegebenen Veröffentlichungen 10: "A" Veröffentlichung, die den allgemeinen Stand der Technik definiert, aber nicht als besonders bedeutsam anzusehen ist meldedatum oder dem Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist und mit der Anmeldung nicht kollidiert, sondern nur zum Verständnis des der Erfindung zugrundeliegenden Prinzips oder der ihr zugrundeliegenden Theorie angegeben ist					
zw fer	"L" Veröffentlichung, die geeignet ist, einen Prioritätsanspruch zweifelhaft erscheinen zu lassen, oder durch die das Veröffentlichungsdatum einer anderen im Recherchenbericht gegeten veröffentlichungsdatum einer anderen soll oder die aus einem seinen der Veröffentlichung von besonderer Bedeutung; die beanspruchte Erfindung kann nicht als neu oder auf erfinderischer Tätigkeit beruhend betrachtet werden seinem der Veröffentlichung von besonderer Bedeutung; die beanspruchte Erfindung kann nicht als neu oder auf erfinderischer Tätigkeit beruhend betrachtet werden					
"O" Ve	namten Veröffentlichung beiegt werden soll oder die alls einem anderen besonderen Grund angegeben ist (wie ausgeführt) "O" Veröffentlichung von besonderer Bedeutung; die beanspruchte Erfindung kann nicht als auf erfinderischer Tätigkeit beweiten Benutzung, eine Ausstellung oder andere Maßnahmen bezieht "Y" Veröffentlichung von besonderer Bedeutung; die beanspruchte Erfindung kann nicht als auf erfinderischer Tätigkeit beweiten Benutzung, eine Ausstellung oder andere Maßnahmen bezieht					
"P" V∈	"P" Veröffentlichung, die vor dem internationalen Anmeldedatum, aber nach dem beanspruchten Prioritätsdatum veröffentlichung, die Mitglied derselben Patentfamilie ist licht worden ist					
IV. BES	CHEINIGUNG	archaphariahts				
Date	Datum des Abschlusses der internationalen Recherche 26. März 1991 Absendedatum des internationalen Recherchenberichts 26. Jul. 91					
Inte	Europäisches Patentamt F.W. HECK	Der				
ı	1					

Art *	Kennzeich	RÖFFENTLICHUNGEN (Fortsetzung von Blatt 2) nung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der maßgeblichen T	Teile	Betr. Ans	oruch N	r.
A		A, 0239648 (NAUCHNO-PROIZVODSTVENNOE OBIEDINENIE 'BIOLAR' et al.) 7. Oktober 1987				
						į
	1	•				ç
				1		
				• •		
				8		
	-	•				
	1 1 1 1			* 9 90000000000000000000000000000000000		
				- 1		
	1					
	:		-	4	•	
•						
	i i			-!		
				! • • •		
	-			•		:
				:- : :		
ŀ				!		

ANHANG ZUM INTERNATIONALEN RECHERCHENBERICHT ÜBER DIE INTERNATIONALE PATENTANMELDUNG NR.

AT 9000128

SA 42977

In diesem Anhang sind die Mitglieder der Patentfamilien der im obengenannten internationalen Recherchenbericht angeführten Patentdokumente angegeben. Die Angaben über die Familienmitglieder entsprechen dem Stand der Datei des Europäischen Patentamts am 23/04/91 Diese Angaben dienen nur zur Unterrichtung und erfolgen ohne Gewähr.

Im Recherchenbericht angeführtes Patentdokument	Datum der Veröffentlichung	Mitglied(er) der Patentfamilie		Datum der Veröffentlichun	
GB-A- 2059991	29-04-81	SE-B- DE-A, C FR-A, B JP-B- JP-A- SE-A-	445116 3033885 2464994 1054992 56051981 7907573	02-06-86 02-04-81 20-03-81 21-11-89 09-05-81 13-03-81	
FR-A- 2444466	18-07-80	AT-A- BE-A- CH-A- DE-A,C	358167 880732 644271 2950004	25-08-80 16-04-80 31-07-84 03-07-80	
		GB-A,B SE-B- SE-A- SU-A-	2038179 447789 7910054 1318149	23-07-80 15-12-86 23-06-80 15-06-87	
GB-A- 2094832	22-09-82	BE-A- CA-A- CH-A- DE-A,C FR-A,B JP-C- JP-A- JP-B- SE-B- SE-A- US-A-	892478 1172586 662363 3209098 2501715 1313474 57202289 60038111 452335 8201555 4495288	01-07-82 14-08-84 30-09-87 04-11-82 17-09-82 28-04-86 11-12-82 30-08-85 23-11-87 14-09-82 22-01-85	
EP-A- 0066726	15-12-82	CA-A- JP-A- SE-A-	1187433 57194785 8103138	21-05-85 30-11-82 20-11-82	
GB-A- 2151610	24-07-85	CA-A- DE-A- FR-A- GB-A,B SE-B- SE-A-	1206900 3341772 2518569 2112377 452892 8300990	01-07-86 30-05-85 24-06-83 20-07-83 21-12-87 24-08-84	

Für nähere Einzelheiten zu diesem Anhang : siehe Amtsblatt des Europäischen Patentamts, Nr.12/82

ANHANG ZUM INTERNATIONALEN RECHERCHENBERICHT ÜBER DIE INTERNATIONALE PATENTANMELDUNG NR.

AT 9000128

SA 42977

In diesem Anhang sind die Mitglieder der Patentfamilien der im obengenannten internationalen Recherchenbericht angeführten Patentdokumente angegeben. Die Angaben über die Familienmitglieder entsprechen dem Stand der Datei des Europäischen Patentamts am 23/04/91 Diese Angaben dienen nur zur Unterrichtung und erfolgen ohne Gewähr.

Im Recherchenbericht	Datum der	Mitglied(er) der		Datum der	
angeführtes Patentdokument	Veröffentlichung	Patentfamilie		Veröffentlichung	
EP-A- 0239648	07-10-87	JP-T- WO-A-	63501474 8702056	09-06-88 09-04-87	

Für nähere Einzelheiten zu diesem Anhang : siehe Amtsblatt des Europäischen Patentamts, Nr.12/82

EPO PÜRM P0473

